

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:
A61F 2/16

(11) Numéro de publication internationale: WO 99/20206

(43) Date de publication internationale: 29 avril 1999 (29.04.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/02225

(22) Date de dépôt international: 16 octobre 1998 (16.10.98)

(30) Données relatives à la priorité: 2457/97 22 octobre 1997 (22.10.97) CH

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCI-ETE MEDICALE DE PRECISION S.M.P. S.A. [CH/CH]; Chemin des Aulx 12, CH-1228 Plan Les Ouates (CH).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DRIESSENS, Claudia [NL/MC]; Le Shangri-la, 11, boulevard Albert Ier, MC-98000 Monaco (MC). CROZAFON, Philippe [FR/FR]; 2, rue du Congrès, F-06000 Nice (FR). BENOIT, Olivier [FR/FR]; 526, route de Sermerieu, F-38510 Morestel (FR). BOS, Gilles-[FR/FR]; 124, route des Carasses, F-74330 La Balme de Sillingy (FR).

(74) Mandataires: DRONNE, Guy etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cedex 07 (FR).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

(54) Title: INTRAOCULAR IMPLANT DEVICE

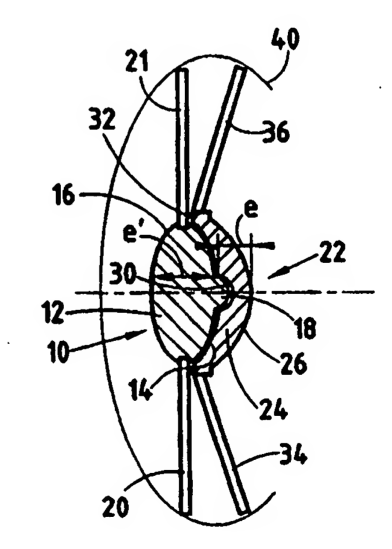
(54) Titre: DISPOSITIF D'IMPLANT INTRAOCULAIRE

(57) Abstract

The invention concerns an intraocular implant device comprising: a first front intraocular implant (22) comprising a substantially circular (26) optic part (24) made of a flexible material and a haptic part (34, 36); a second rear intraocular implant (10) comprising a substantially circular optic part (12) made of a flexible material and a haptic part (20, 21) and means (18, 30) for substantially coinciding the optical axes of the first and second intraocular implants after they have been successively set in a patient's eye.

(57) Abrégé

L'invention concerne un dispositif d'implant intraoculaire. Le dispositif comprend: un premier implant intraoculaire antérieur (22) comportant une partie optique (24) sensiblement circulaire (26) réalisée en un matériau souple et une partie haptique (34, 36), un deuxième implant intraoculaire postérieur (10) comportant une partie optique (12) sensiblement circulaire réalisée en un matériau souple et une partie haptique (20, 21) et des moyens (18, 30) pour sensiblement coïncider les axes optiques des premiers et deuxièmes implants intraoculaires après que ceux-ci aient été mis en place successivement dans l'oeil d'un patient.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arm <i>é</i> nie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LY	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Моласо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BC	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	[sraé]	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW ·	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	2W	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande	44	Cimbaowe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

1

Dispositif d'implant intraoculaire

La présente invention a pour objet un dispositif d'implant intraoculaire.

Les implants intraoculaires sont maintenant bien connus. Les implants intraoculaires peuvent être réalisés en deux types principaux de matériaux, d'une part des matériaux dits rigides tels que le PMMA et d'autre part des matériaux souples dont le plus connu est commercialisé sous la marque Hydrogel.

Ce deuxième type de matériau servant à réaliser des implants intraoculaires présente l'avantage, lorsqu'on s'en sert pour réaliser la partie optique de l'implant, de permettre le pliage de cette partie optique et par voie de conséquence de donner la possibilité d'implanter l'implant à l'intérieur de l'oeil à travers une incision de dimension réduite. Il est particulièrement intéressant de pouvoir mettre en place l'implant intraoculaire à travers une incision dont la dimension effective est au plus égale à 4 mm car il s'avère que dans ce cas, cette incision évite tout phénomène d'astigmatisme résultant de l'incision pratiquée dans la cornée de l'oeil.

Lorsque la partie optique de l'implant est pliée selon un diamètre, pour permettre son introduction dans l'oeil par une incision de taille réduite, l'épaisseur de l'implant dans sa partie médiane joue un rôle non négligeable dans le contour externe de l'élément à introduire par l'incision. D'un point de vue pratique, dans le cas où la partie optique présente un diamètre de l'ordre de 6 mm, ce qui est souhaitable pour assurer une bonne correction optique même dans le cas d'un léger déplacement de l'implant dans l'oeil, compte tenu de cette épaisseur, il est pratiquement très difficile d'introduire l'implant par une incision véritablement inférieure à 4 mm dans le cas où la partie optique présente axialement une certaine épaisseur. Ce problème se présente lorsque la puissance de l'implant atteint une certaine valeur que l'on peut fixer approximativement à 20 dioptries.

Il faut rappeler qu'actuellement, l'épaisseur axiale d'un implant souple de puissance optique standard est de l'ordre de 1,1 mm.

On comprend qu'il serait donc intéressant de disposer d'implants dont l'épaisseur est réduite même dans le cas où la puissance de l'implant est relativement importante. Une solution pour résoudre ce problème serait d'utiliser des matériaux souples dont l'indice de réfraction serait plus élevé

que les matériaux utilisés actuellement. Cependant, cette solution est actuellement d'une mise en oeuvre très difficile.

Pour résoudre ce problème, un objet de la présente invention est de fournir un dispositif d'implant intraoculaire susceptible de présenter une puissance non négligeable, par exemple d'une puissance supérieure à 20 dioptries, permettant son implantation à travers une incision de dimension effective au plus égale à 4 mm.

Pour atteindre ce but, selon l'invention, le dispositif d'implant intraoculaire comprend :

un premier implant intraoculaire antérieur comportant une partie optique sensiblement circulaire réalisée en un matériau souple et une partie haptique,

un deuxième implant intraoculaire postérieur comportant une partie optique sensiblement circulaire réalisée en un matériau souple et une partie haptique et des moyens pour sensiblement coïncider les axes optiques des premier et deuxième implants intraoculaires après que ceux-ci aient été mis en place successivement dans l'oeil d'un patient.

On comprend que grâce au fait que le dispositif d'implant intraoculaire est constitué par deux implants distincts qui peuvent donc être mis en place à l'intérieur de l'oeil successivement, il est possible pour une puissance optique donnée, d'utiliser deux implants intraoculaires présentant chacun une puissance réduite et donc une épaisseur également réduite. En conséquence, le pliage de la partie optique de chaque implant intraoculaire permet l'introduction de celui-ci dans l'oeil par une incision ayant une dimension effectivement au plus égale à 4 mm.

On comprend également que grâce à la présence des moyens pour assurer l'alignement des axes optiques des parties optiques des deux implants intraoculaires, on obtient effectivement l'équivalent d'un unique implant intraoculaire présentant l'axe optique commun.

Selon un mode préféré de mise en oeuvre, les moyens de centrage des axes optiques des deux implants intraoculaires sont constitués par des reliefs ménagés respectivement dans la partie centrale de la face postérieure de l'implant antérieur et dans la face antérieure de l'implant postérieur.

Selon un mode de mise en oeuvre, les faces postérieures de l'implant antérieur et antérieures de l'implant postérieur sont conjuguées. Ainsi lorsque les deux implants sont mis en place dans l'oeil, l'ensemble se comporte comme un unique implant homogène dont la partie optique est définie par la face antérieure de l'implant antérieur et la face postérieure de l'implant postérieur.

Selon un autre mode de mise en oeuvre, le contact entre la face postérieure de l'implant antérieur et la face antérieure de l'implant postérieur est réalisé seulement dans la partie centrale servant au centrage et sur la périphérie des parties optiques des deux implants de manière à réaliser une étanchéité dans cette périphérie.

L'invention concerne également un ensemble de mise en place d'un dispositif d'implant intraoculaire du type défini précédemment et qui se caractérise en ce qu'il comprend :

des moyens pour plier la partie optique souple de l'implant pour la maintenir pliée afin de l'introduire dans l'oeil à travers une incision et pour libérer ledit implant après son insertion dans l'oeil; et

des moyens pour plier la partie optique souple du deuxième implant, pour la maintenir pliée afin de l'introduire dans l'oeil à travers une incision et pour libérer ledit implant après son incision dans l'oeil.

D'autres caractéristiques et avantages de cette invention apparaîtront mieux à la lecture de la description qui suit de plusieurs modes de réalisation de l'invention donnés à titre d'exemples non limitatifs. La description se réfère aux figures annexées sur lesquelles :

Les figures 1a et 1b sont des vues respectivement de face et de côté de l'implant postérieur du dispositif d'implant intraoculaire;

les figures 2a et 2b sont des vues respectivement de face et de côté de l'implant antérieur du dispositif d'implant intraoculaire; et

La figure 3 est une vue de côté montrant les deux implants intraoculaires mis en place à l'intérieur du sac capsulaire de l'oeil.

Comme on l'a déjà indiqué, le principe de l'invention consiste à réaliser le dispositif d'implant intraoculaire à l'aide de deux implants intraoculaires distincts, chaque implant comportant sa propre partie optique qui est réalisée en un matériau souple du type par exemple hydrogel et sa partie haptique qui, par exemple, est constituée par deux anses. De préférence, les anses sont réalisées en un matériau rigide du type PMMA. Cependant, les anses haptiques pourraient également être réalisées en matériau souple.

On comprend que grâce à cette disposition, chaque partie optique peut avoir une puissance réduite par rapport à la puissance totale que doit présenter le dispositif d'implant, par exemple la moitié de cette puissance. Il en résulte que dans sa zone centrale, chaque partie optique présentera une épaisseur réduite et plus précisément suffisamment réduite pour permettre un pliage aisé et l'insertion dans l'oeil à travers une incision dont l'épaisseur dans la longueur est effectivement inférieure à 4 mm.

Afin d'assurer l'alignement des axes optiques des deux implants intraoculaires après leur mise en place successive dans l'oeil, on prévoit de préférence dans la zone centrale de la face postérieure de l'implant antérieur et dans la face antérieure de l'implant postérieur, des moyens de centrage qui coopèrent entre eux.

De préférence également, ces deux faces des implants antérieurs et postérieurs, présentent des moyens en relief pour assurer un positionnement relatif des deux implants lors de leur mise en place autour de leur axe optique commun.

En se référant aux figures annexées, on va maintenant décrire plus en détails un mode préféré de réalisation du dispositif d'implant intraoculaire.

Sur la figure 1, on a représenté l'implant postérieur 10 qui comporte une partie optique 12 de forme circulaire et qui est réalisé en un matériau souple. Cette partie optique présente un diamètre externe D qui est par exemple de 5,5 mm et elle est limitée par deux surfaces convexes 14 et 16. La surface antérieure 14 est munie d'un téton de centrage 18 dont le diamètre d est réduit. De façon connue, l'implant postérieur 10 comporte également une partie haptique qui est par exemple constituée par deux anses référencées respectivement 20 et 22, ces anses étant de préférence réalisées en PMMA, ou éventuellement en matériau souple.

Sur les figures 2a et 2b, on a représenté un mode de réalisation d'un implant antérieur 22. Celui-ci comporte une partie optique 24 réalisée en un matériau souple dont le contour est circulaire et présente un diamètre D égal à celui de la partie optique de l'implant postérieur. La face antérieure de l'implant antérieur 22 est concave. De préférence dans ce mode de réalisation, la face postérieure 28 de cet implant est convexe et cette surface correspond à la forme de la face antérieure 14 de l'implant postérieur. En son centre, la face postérieure 28 présente un évidemment 30 pour coopérer avec le téton 18 de la face antérieure de l'implant 10. De préférence, la face

postérieure 28 de l'implant antérieur comporte un bourrelet périphérique 32 apte à venir en appui sur la périphérie de la face antérieure 14 de l'implant postérieur.

L'implant antérieur 22 est complété par une partie haptique qui peut consister en deux anses 34 et 36 pour des raisons qu'on expliquera ultérieurement, les anses 34 et 36 présentant une angulation a "vers l'avant" par rapport à un plan orthogonal à l'axe optique de l'implant 22.

Sur la figure 3, on a représenté l'implant antérieur 22 et l'implant postérieur 10 mis successivement en place à l'intérieur du sac capsulaire 40 de l'oeil du patient à traiter.

Comme le montre cette figure, le téton 18 de l'implant postérieur 10 pénètre dans l'évidement 30 de la face postérieure de l'implant antérieur 22. On assure ainsi que les deux parties optiques des deux implants présentent un même axe optique XX'. On voit également que le bourrelet périphérique 32 de la face postérieure de l'implant antérieur est en appui sur la périphérie de la face antérieure de l'implant postérieur. On assure ainsi une étanchéité de la zone libre 42 existant entre la face postérieure de l'implant antérieur et la face antérieure de l'implant postérieur. On évite ainsi les risques de colonisation entre les deux implants intraoculaires.

Dans un exemple particulier de réalisation correspondant à un diamètre des parties optiques égal à 5,5 mm, et pour réaliser un dispositif d'implant intraoculaire présentant une puissance globale de 22 dioptries, l'implant postérieur 10 et l'implant antérieur 22 présentent en leur zone centrale des épaisseurs e et e' qui sont égales et de l'ordre de 0,7 mm à 0,8 mm.

On comprend que grâce à l'épaisseur réduite de la zone centrale des parties optiques des deux implants qui est comme on l'a indiqué dans l'exemple particulier de l'ordre de 0,7 mm, il est aisé pour le praticien de maintenir sous forme pliée selon un diamètre chaque partie optique des implants intraoculaires afin de les mettre en place à l'intérieur du sac capsulaire à travers une incision qui présente effectivement une longueur de l'ordre de 4 mm. Il est de même possible d'introduire successivement chaque implant par une incision cornéenne de 3,2 mm.

En outre, il faut souligner que le fait que le système optique soit réalisé par l'empilage de deux lentilles permet de réduire les aberrations chromatiques et géométriques par rapport à un système optique constitué par une unique lentille. Cela permet d'améliorer la profondeur de champ et la netteté.

Le mode de mise en place du dispositif d'implant intraoculaire par un chirurgien dans l'oeil d'un patient est le suivant :

Après avoir réalisé une incision cornéenne de longueur comprise entre 3,2 et 4 mm, le chirurgien procède à l'ablation du cristallin, de préférence par phaco émulsification.

Le chirurgien définit les deux implants intraoculaires antérieur et postérieur convenables pour obtenir la puissance totale souhaitée.

A l'aide d'une pince ou d'un injecteur, le praticien maintient pliée selon un diamètre la partie optique de l'implant postérieur. A l'aide de cet instrument, il introduit l'implant dans le sac capsulaire à travers l'incision déjà réalisée et libère l'implant pour qu'il prenne sa place dans le sac. Puis, à l'aide d'un instrument similaire, il procède à l'introduction de l'implant antérieur. Grâce aux moyens de centrage, l'implant antérieur vient se positionner correctement dans le sac capsulaire de telle manière que les deux implants présentent un axe optique commun qui passe bien sûr par la pupille.

Dans d'autres modes de réalisation, il serait possible de prévoir que les parties optiques des implants intraoculaires présentent une face convexe et une face sensiblement plane, les faces planes étant bien sûr en regard après la mise en place des deux implants intraoculaires.

Il est également possible de prévoir un centrage des deux parties optiques après la mise en place des implants par leur périphérie. Il semble cependant que la solution de centrage décrite en liaison avec les figures 1 et 2 soit plus efficace car elle permet d'obtenir un auto-positionnement du deuxième implant.

REVENDICATIONS

1. Dispositif d'implant intraoculaire, caractérisé en ce qu'il comprend :

un premier implant intraoculaire antérieur comportant une partie optique sensiblement circulaire réalisée en un matériau souple et une partie haptique,

un deuxième implant intraoculaire postérieur comportant une partie optique sensiblement circulaire réalisée en un matériau souple et une partie haptique et des moyens pour sensiblement coïncider les axes optiques des premier et deuxième implants intraoculaires après que ceux-ci aient été mis en place successivement dans l'oeil d'un patient.

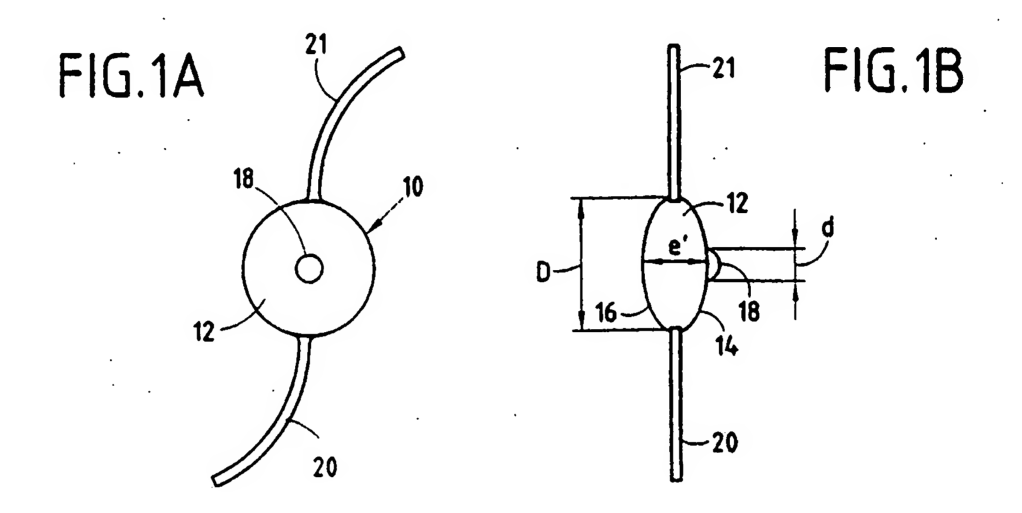
- 2. Dispositif d'implant intraoculaire selon la revendication 1, caractérisé en ce que le diamètre des parties optiques des premier et deuxième implants intraoculaire est au moins égale à 5,5 mm.
- 3. Dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que la puissance optique du dispositif d'implant intraoculaire est au moins égale à 20 dioptries et en ce que l'épaisseur de chaque implant intraoculaire, selon son axe optique, est au plus égale à 0,8 mm.
- 4. Dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que les moyens de centrage comprennent un relief sur la face postérieure de l'implant antérieur et un relief conjugué sur la face antérieure de l'implant postérieur.
- 5. Dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la face postérieure de l'implant antérieur est conjuguée de la face antérieure de l'implant postérieur.
- 6. Dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la périphérie et la zone centrale de la face postérieure de l'implant antérieur sont conjuguées de la périphérie et de la zone centrale de la face antérieure de l'implant postérieur, la zone intermédiaire de la face postérieure de l'implant antérieur n'étant pas en contact avec la zone intermédiaire de la face antérieure de l'implant postérieur.
- 7. Dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que lesdits implants comportent des moyens aptes à coopérer entre eux pour définir au moins une position

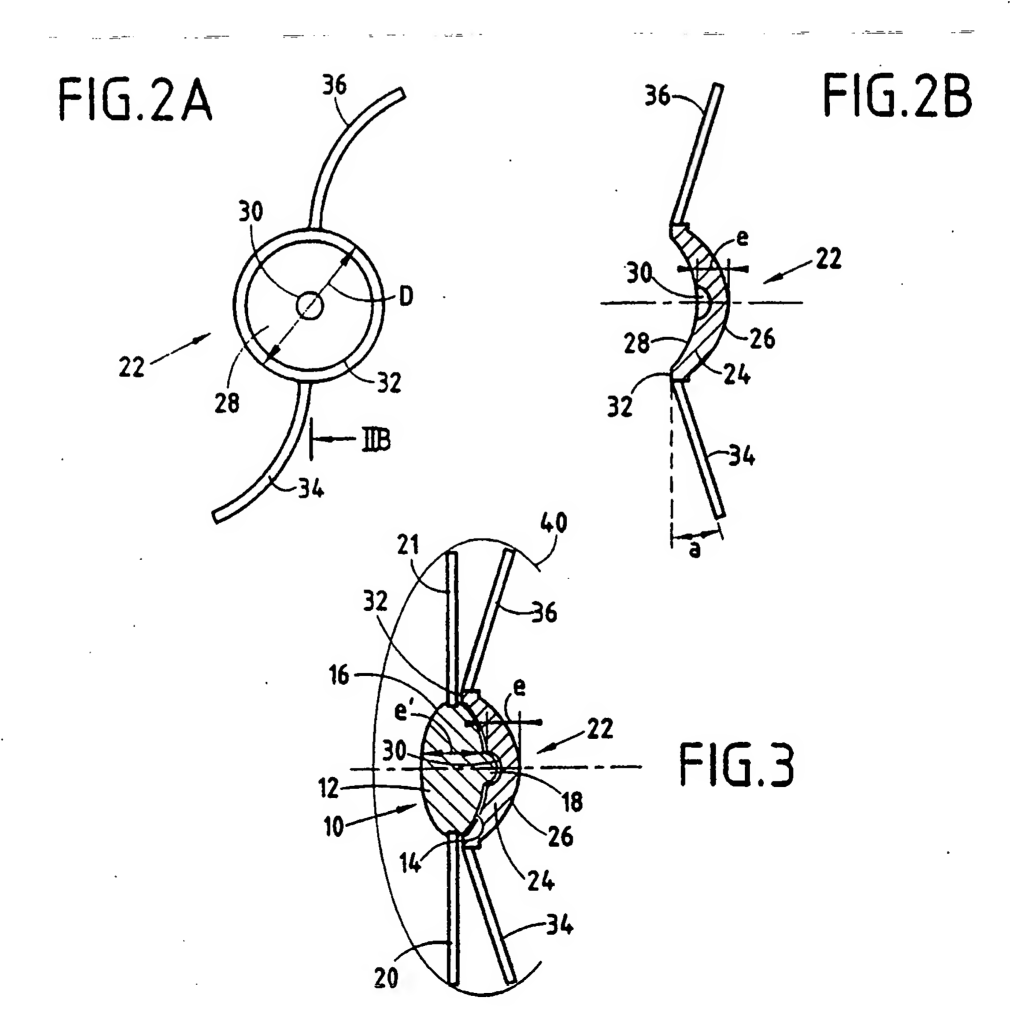
relative prédéterminée de leur partie optique autour de leur axe optique commun.

8. Ensemble de mise en place dans l'oeil d'un dispositif d'implant intraoculaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend :

des moyens pour plier la partie optique souple de l'implant pour la maintenir pliée afin de l'introduire dans l'oeil à travers une incision et pour libérer ledit implant après son insertion dans l'oeil; et

des moyens pour plier la partie optique souple du deuxième implant, pour la maintenir pliée afin de l'introduire dans l'oeil à travers une incision et pour libérer ledit implant après son incision dans l'oeil.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int :lonal Application No PCT/FR 98/02225

A. CLASS IPC 6	A61F2/16		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC	•
	S SEARCHED		
Minimum d	documentation searched (classification system followed by classifica	ation symbols)	
IPC 6	A61F		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	earched
		•	
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data base	pase and, where practical, search terms used)
		•	
		•	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category ?	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
. X	US 4 892 543 A (TURLEY DANA F)		1,2
	9 January 1990		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	see column 3, line 13 - line 53;	figures	
A		- *	
Α	FR 2 313 010 A (INPROHOLD ETS)		1
	31 December 1976		•
	see page 11, line 4 - page 12, li	ine 23;	
1	figures 5,8		
Α	EP 0 337 390 A (CESKOSLOVENSKA A	KADEMIE	1,2,7
	VED) 18 October 1989	İ	•, •, •
	see column 3, line 23 - column 4	, line 14;	
}	figures 1,2	1	
Α]	EP 0 749 732 A (W K ET ASSOCIES)	4	1,7,8
	27 December 1996		• , · , -
	see the whole document	i	
	·	-/	
	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
	tegories of cited documents:	"T" later document published after the intern	national filing date
conside	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or the cinvention	ne application but bry underlying the
"E" earlier de filling da	locument but published on or after the international ate	"X" document of particular relevance; the cla	almed invention
"L" documen	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the doct	pe considered to ument is taken alone
caation	or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cla cannot be considered to involve an inve	entive step when the
other m		document is combined with one or more ments, such combination being obvious	e other such docu-
"P" documer later the	ant published prior to the International Illing date but san the priority date dalmed	in the art. "&" document member of the same patent fa	•
Date of the a	actual completion of the International search	Date of mailing of the international sean	
16	5 February 1999	23/02/1999	
Name and ma	nalling address of the ISA	. Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 , NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Neumann, E	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No
PCT/FR 98/02225

0.15		PCT/FR 98/02225
السند السندات	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
A	EP 0 174 917 A (SCHNEIDER RICHARD T; COX JOHN D (US); ROXEY TIMOTHY E (US); KEATES) 19 March 1986 see page 10, line 25 - page 11, line 10; figures	1,8
	•	
	•	
	•	
	•	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte Ional Application No
PCT/FR 98/02225

			101/11/ 30/ 02223			
Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
US 4892543	Α	09-01-1990	NON	E	· . 	
FR 2313010	A	31-12-1976	DE	2525377 A	16-12-1976	
			DE	2607462 A	01-09-1977	
			AT	345971 B	10-10-1978	
			AT	97677 A	15-02-1978	
•			CH	609859 A	30-03-1979	
			JP	51151149 A	25-12-1976	
			JP	60056493 B	10-12-1985	
			NL	7606183 A	08-12-1976	
			SE	425127 B	30-08-1982	
			SE	7606384 A	07-12-1976	
			AT	345972 B	10-10-1978	
			AT	408776 A	15-02-1978	
			GB	1547200 A	06-06-1979	
		~	US	4172297 A	30-10-1979	
EP 0337390	Α	18-10-1989	CS	8802470 A	12-02-1990	
			CA	1325699 A	04-01-1994	
			JP	2011134 A	16-01-1990	
			JP	2726094 B	11-03-1998	
			US	4963148 A	16-10-1990	
EP 0749732	A	27-12-1996	FR	2735680 A	27-12-1996	
			JP	9019446 A	21-01-1997	
			US	5713958 A	03-02-1998	
EP 0174917	Α	19-03-1986	CA	1257051 A	11-07-1989	
			JP	61122856 A	10-06-1986	
			ÜS	4619657 A	28-10-1986	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der le Internationale No PCT/FR 98/02225

CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61F2/16		
	nssification internationale des brevets (CIB) ou à la fols selon la classif NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	ication nationale et la CIB	····
	ution minimale consultée (système de classification sulvi des symboles	de classement)	
CIB 6	A61F		
Documenta	ition consultée autre que la documentation minimale dans la mesure o	ù ces documents relèvent des domaines s	sur lesquels a porté la recherche
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de données, et si réalisat	ole, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages perlinents	no, des revendications visées
X	US 4 892 543 A (TURLEY DANA F) 9 janvier 1990 voir colonne 3, ligne 13 - ligne !	53:	1,2
A	figures		3,7
Α	FR 2 313 010 A (INPROHOLD ETS)		1
	31 décembre 1976 voir page 11, ligne 4 - page 12, figures 5,8	ligne 23;	
Α	EP 0 337 390 A (CESKOSLOVENSKA AKA VED) 18 octobre 1989 voir colonne 3, ligne 23 - colonne ligne 14; figures 1,2		1,2,7
		/ <u>-</u>	
X Voir I	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	exenna ne cèupibni tnoc atev
"A" document consider	nt définissant l'état général de la technique, non s'ré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international es cette date	document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant par technique pertinent, mais cité pour con ou la théorie constituant la base de l'ir étre considérée comme nouveile ou continuent particulièrement pertinent; l'in être considérée comme nouveile ou continuent par rapport au document con inventive par rapport au document particulièrement pertinent; l'in ne peut être considérée comme implique le document est associé à un documents de même nature, cette con pour une personne du métier	s à l'état de la mprendre le principe nvention revendiquée ne peut omme impliquant une activité nsidéré isolément nven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieure autres nbinalson étant évidente
	lle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	e recherche internationale
	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale	23/02/1999 Fonctionnaire autorisé	•
	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Neumann, E	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de Internationale No
PCT/FR 98/02225

		CT/FR 9	98/02225			
C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégorie 1	Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'Indicationdes passages pertine	ints	no. des revendications visée			
+	EP 0 749 732 A (W K ET ASSOCIES) 27 décembre 1996 voir le document en entier	•	1,7,8			
	EP 0 174 917 A (SCHNEIDER RICHARD T; COX JOHN D (US); ROXEY TIMOTHY E (US); KEATES) 19 mars 1986 voir page 10, ligne 25 - page 11, ligne 10; figures	•	1,8			
		-				
			·			
		•				
•						
	•					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dei de Internationale No PCT/FR 98/02225

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication		
US	4892543	Α	09-01-1990	AUCUN			
FR	2313010	Α	31-12-1976	DE	2525377 A	16-12-1976	
			•	DE	2607462 A	01-09-1977	
				AT	345971 B	10-10-1978	
				AT	97677 A	15-02-1978	
				CH	609859 A	30-03-1979	
				JР	51151149 A	25-12-1976	
				ĴР	60056493 B	10-12-1985	
				NL	7606183 A	08-12-1976	
				SE	425127 B	30-08-1982	
				SE	7606384 A	07-12-1976	
•				AT	345972 B	10-10-1978	
				AT	408776 A	15-02-1978	
				GB	1547200 A	06-06-1979	
				US	4172297 A	30-10-1979	
EP	0337390	Α	18-10-1989	CS	8802470 A	12-02-1990	
			•	CA	1325699 A	04-01-1994	
				JP	2011134 A	16-01- <u>199</u> 0	
				JP	2726094 B	11-03-1998	
				US	4963148 A	16-10-1990	
EP -	0749732	Ā	27-12-1996	FR	2735680 A	27-12-1996	
				JP	9019446 A	21-01-1997	
				US	5713958 A	03-02-1998	
EP (0174917	A	19-03-1986	CA	1257051 A	11-07-1989	
				ĴΡ	61122856 A	10-06-1986	
				US	4619657 A	28-10-1986	